RECEIVED

發信人 日本国特許庁(国際調査機関) APR. - 9, 2004 TAMURA PATENT OFFICE 出願人代理人 田村 巌 様 あて名 PCT 国際調査機関の見解書 **〒** 561-0872 (法施行規則第40条の2) 大阪府登中市寺内1丁肖9番22号 (PCT規則43の2.1) 06.4.2004 **死送日** (日.月.年) 今後の手続きについては、下記2を参照すること。 出願人又は代理人 の書類記号 POK 10411 優先日 国際出願日 国際出願番号 (日,月.年) (日.月.年) PCT/JP2004/001048 03.02.2004 04.02.2003 C12P19/28, C08B37/00 国際特許分類(IPC) Int. Cl7 出願人(氏名又は名称) 大塚化学株式会社 1. この見解書は次の内容を含む。 |×| 第1欄 見解の基礎 第Ⅱ欄 優先橋 第皿欄 新規性、進歩性义は産業上の利用可能性についての見解の不作成 第Ⅳ個 発明の単一性の欠如 第V欄 PCT規則43の2.1(a)(i)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、

2. 今後の手続き 国際予備審査の請求がされた場合は、出願人がこの国際調査機関とは異なる国際予備審査機関を選択し、かつ、その国 際予備審査機関がPCT規則66.1の2(b)の規定に基づいて国際調査機関の見解書を国際予備審査機関の見解書とみなさ ない旨を国際事務局に通知していた場合を除いて、この見解密は国際予備審査機関の最初の見解書とみなされる。

この見解番が上記のように国際予備審査機関の見解書とみなされる場合、様式PCT/ISA/220を送付した自か ら3月又は優先日から22月のうちいずれか遅く満了する期限が経過するまでに、出願人は国際予備審査機関に、適当 な場合は補正否とともに、答介否を提出することができる。

さらなる巡択肢は、様式PCT/ISA/220を参照すること。

それを裏付けるための文献及び説明

第VI欄 ある種の引用文献 第VI欄 因際出願の不備 第四欄 国際出願に対する意見

3. さらなる詳細は、様式PCT/ISA/220の備考を参照すること。

見解告を作成した日 24.03.2004		
名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 北村 弘樹	4B 9349
郷便番号100-8915 東京都千代田区震が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内級 3448

第1欄 見解の基礎				
1. この見解書は、下	記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎として作成された。			
この見解否は、 それは国際調査				
2. この国際出願で開 以下に基づき見解	示されかつ請求の範囲に係る発明に不可欠なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 巻を作成した。			
a. タイプ	配列表			
	配列表に関連するテーブル			
b. フォーマット	□ 备面			
•	コンピュータ読み取り可能な形式			
c 提出時期	出願時の国際出願に含まれる			
•	この国際出版と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された			
出頗後に、調査のために、この国際調査機関に提出された				
	表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出し 時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述者の提出が			
4. 補足意見:				
	• .			
·.				
·				

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可 それを裏付る文献及び説明	*館性についてのPCT規則43の)2.1(a)(i)に定める見解、 	
1. 見解			
新規性(N)		1-12	
·			
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-12	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-12	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-12	_

2. 文献及び説明

文献1:WO 03/008431 A1 (KAJIWARA Yasuhiro)

2003.01.30, 第15頁第1~22行及び第16頁第25行~第17頁第14行

文献 2: Peptide Science, 1999, Vol.1998, p.153-156

請求の範囲1-12は文献1より新規性及び進歩性を有しない。

文献1には、卵由来の糖蛋白質に蛋白質分解酵素/ペプチダーゼを添加して糖鎖アスパラギンを製造し、糖鎖アスパラギンにFmoc基、Boc基、アリルオキシカーボネート基又はアセチル基等の脂溶性の保護基を導入し、クロマトグラフィーで分離する方法が記載されており、糖鎖アスパラギンを加水分解して一部糖残基を予め切断しておくことも記載されている。

請求の範囲1-10は文献2より新規性及び進歩性を有しない。

文献 2 には、卵由来の糖蛋白質に蛋白質分解酵素を添加して糖鎖アスパラギンを製造し、糖鎖アスパラギンに脂溶性の保護基である F m o c 基を導入し、クロマトグラフィーで分離する方法が記載されている。

請求の範囲11-12は文献2より進歩性を有しない。

反応の効率性等を勘案して、糖鎖アスパラギンを加水分解して一部糖残基を予め 切断しておくことは、当業者であれば適宜なし得ることである。